```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
      (c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.
      008211807
     WPI Acc No: 1990-098808/199013
      Related WPI Acc No: 1990-360926
     XRAM Acc No: C90-043402
        Producing isotropically reinforced net-shaped micro-composite - by
        contacting ethylene with heated nickel-copper catalyst in mould and
        introducing resin
      Patent Assignee: EXXON RES & ENG CO (ESSO )
      Inventor: KEAR B H; WITZKE H
      Number of Countries: 011 Number of Patents: 009
      Patent Family:
      Patent No
                    Kind
                           Date
                                   Applicat No
                                                 Kind
                                                        Date
                                                                  Week
W US 4900483
                    Α
                        19900213
                                  US 87113986
                                                  A
                                                       19871029
                                                                199013
     EP 433507
                    А
                         19910626 EP 89313564
                                                  Α
                                                       19891222
                                                                199126
     NO 8904695
                    Α
                        19910527
                                                                 199130
      CA 2004425
                    Α
                         19910601
                                                                 199132
                                                                        N
     NO 8904889
                    Α
                         19910607
                                                                 199132
                                                                        N
      JP 3260119
                    Α
                         19911120 JP 89323648
                                                  Α
                                                       19891213
                                                                199202
                                                                        N
                         19931122 NO 894889
                                                                 199401
     NO 174010
                    В
                                                  Α
                                                       19891206
                                                                        N
      EP 433507
                    B1
                        19950913
                                  EP 89313564
                                                       19891222
                                                                        N
                                                  A
                                                                 199541
      DE 68924268
                    Ε
                         19951019
                                  DE 624268
                                                  Α
                                                       19891222
                                                                199547 N
                                   EP 89313564
                                                       19891222
                                                  Α
      Priority Applications (No Type Date): US 87113986 A 19871029; EP 89313564 A
        19891222; JP 89323648 A 19891213; DE 624268 A 19891222
      Cited Patents: 1.Jnl.Ref; EP 198558; EP 325236
      Patent Details:
      Patent No Kind Lan Pg
                              Main IPC
                                           Filing Notes
      US 4900483
                          13
                   Α
      EP 433507
         Designated States (Regional): BE DE FR GB IT NL SE
      NO 174010
                   В
                             D01F-009/127 Previous Publ. patent NO 8904889
                   B1 E 17 D01F-009/127
      EP 433507
         Designated States (Regional): BE DE FR GB IT NL SE
                             D01F-009/127 Based on patent EP 433507
      DE 68924268
      Abstract (Basic): US 4900483 A
              Isotropically reinforced, net-shaped microcomposite structure is
          produced by contacting one or more suitable hydrocarbons with a
          metallic catalyst consisting of solid solution of Ni and Cu in a mould
          at a temp. sufficient to form multidirectional carbon fibres but
          insufficient to cause pyrolytic deposition of carbon. Matrix material
```

is subsequently introduced to fill the mould and solidified.

USE/ADVANTAGE - Method, which is entirely fluid-phase, enables a random, three-dimensional weave of carbon filaments to be generated in a mould by catalytic decomposition of a hydrocarbon feed. Almost any desired filamentary structure can be produced by utilising chemical vapour deposition to modify the surfaces of the filaments and infiltration of filler matrix materials can be achieved by adapting existing technologies.

Dwg.0/7

Abstract (Equivalent): EP 433507 B

A method for producing an isotropically reinforced net-shape microcomposite structure by contacting a gas, which comprises one or more hydrocarbons and which will catalytically decompose to form a filamentary carbon, with a metallic catalyst for growing

multi-directional carbon fibers which is a Group VIII metal in solution with a Group VIII or Group I(B) metal; the contacting being conducted in a mould at a temperature sufficient to form filamentary carbon and insufficient to cause the pyrolytic deposition of carbon, introducing a matrix material to fill the mould, converting the matrix material to a solid and releasing the structure from the mould.

Dwg.0/7

Title Terms: PRODUCE; ISOTROPIC; REINFORCED; NET; SHAPE; MICRO; COMPOSITE; CONTACT; ETHYLENE; HEAT; NICKEL; COPPER; CATALYST; MOULD; INTRODUCING; RESIN

Derwent Class: A32; E36; L02; M22

International Patent Class (Main): D01F-009/127

International Patent Class (Additional): B01J-023/52; B29C-045/14;
B29C-067/14; B29C-070/24; C01B-031/02; C04B-035/00; C04B-041/45;
D01D-005/00; D01F-009/12; D01F-011/14

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A08-R03A; A11-B09C; A12-S08C; E31-N01; L02-H04A; M22-G03K; N02-C01; N02-D01

Plasdoc Codes (KS): 0009 0011 0224 0124 0133 0229 1282 2020 2051 2065 2199 2200 2213 2491 2493 2534

Polymer Fragment Codes (PF):

001 014 03- 032 07- 15& 18& 19- 226 23& 231 236 263 278 308 309 360 44& 46& 473 489 674 689 693 723

Chemical Fragment Codes (M3):

01 C106 C810 M411 M720 M903 M904 M910 N441 N551 Q453 R01669-P

02 A428 A429 C810 M411 M730 M903 Q421

Derwent Registry Numbers: 1669-P; 5086-P; 5086-U; 5099-U

Specific Compound Numbers: R01669-P

⑱日本国特許庁(JP)

⑩特許出顧公開

®公開特許公報(A) 平3-260119

®Int. Cl. 5 D 01 F 9/127 B 01 J 23/52 23/74 23/89 C 01 B 31/02	識別配号 3 2 1 M M M Z	庁内整理番号 9047-3B 8017-4G 8017-4G 8017-4G 6345-4G 審査請求	②公開 未請求	平成3年(199) 請求項の数 18	(全14頁)
					

等方強化網状微小複合体 69発明の名称

②特 顧 平1-323648

頤 平1(1989)12月13日 金出

アメリカ合衆国 ニュージヤージー州 08822 フレミン ホースト ウイツク @発明者

トン フォーン ドライヴ 8

アメリカ合衆国 ニュージャージー州 08854 ホワイト パーナード ヘンリー 伊発明 者

ハウス ステーション キヤンベルズ プルツク ロード

アールディー 10

アメリカ合衆国 ニユージヤージー州 07932 フローラ エクソン リサーチ ⑪出 顧 人

ム パーク パーク アベニユー 180番

アンド エンヂニアリ ング コムパニー

弁理士 中村 稔 外8名 70代 理 人

ケアー

明細者の浄雪(内容に変更なし)

- 等方強化網状微小複合体 1.発明の名称
- 2.特許請求の範囲
- 1. 雑条質炭素を形成すべく接触分解する1種又 はそれ以上の炭化水素を、型内で多方向性炭素 繊維を生長させるための金属触媒と、繊条質炭 素を形成するのに十分であるが、熱分解炭素付 着物を生じるには不十分な温度で接触させ、マ トリックス材料を導入して型を満たし、マトリ ックス材料を固体に転化し、精造体を型から取 り出すことを特徴とする等方強化網状欲小復合 推造体を製造する方法。
- 2. 触媒が2種の金属の固溶体である糖求項1記 載の方法。
- 3. 触媒が繁殖族金属と第種族または第1 (B) 族金属との固溶体である請求項2記載の方法。
- 4. 触媒が網、金、銀およびパラジウムから選択 された金属とニッケルとの固溶体である請求項 3 記載の方法。
- 5. 触線がニッケルー網、ニッケルーパラジウム、

- ニッケルー金、パラジウムー金、コバルトー金 およびコバルトーパラジウムよりなる影から選 択したものである鏡求項1記載の方法。
- 6. 触媒がニッケルと網との固溶体である請求項 1記載の方法。
- 7. 触媒がニッケルとパラジウムとの固溶体であ る請求項1記載の方法。
- 8. マトリックス材料を型に導入する前に、機会 質炭素に1つまたはそれ以上の相似被膜を付着 させる耕求項1、2、3、4、5、6又は7記 敵の方法。
- 9. 相似被膜が炭素、金属、セラミック化合物又 はそれらの混合物である請求項8記載の方法。
- 10. 化学高者、電気メッキ又は無電解メッキによ って相似被膜を付着させる請求項8又は9記載 の方法。
- 11. マトリックス材料が、ポリマー、エラストマ ー、エポキシ樹脂、金属、合金又はセラミック である請求項1記載の方法。
- 12. 網状微小複合構造体が厚さ 1 mm未満の少なく

とも一部分を有している請求項:1 記載の方法。 13. 炭化水素が、エタン、エチレン又はそれらの 混合物である請求項:1 記載の方法。

- 14. 網状数小複合構造体強化部が炭素線条の3次 元無秩序組織である錆求項1記載の方法。
- 15. 金属触媒が散観である請求項1記載の方法。
- 16. 請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14または15のうちのいずれかに記載の方法によって製造された等方強化網状数小複合体。
- 17. 細い炭素織条の3次元無秩序組織で等方強化された網状数小複合構造体を製造する方法において、型内でニッケルー網固溶体触媒とエチレンとを約450で~約750での温度で接触させて細い炭素繊条の無秩序組織を形成し、マトリックス材料を型に導入し、マトリックスを固体に転化し、構造体を型から取り出すことを特徴とする方法。
- 18. 請求項 1 7 記載の方法により製造された微小 複合構造体。

験条件から、継条質炭素が形成されたことは明らかである。触媒としては、鉄、コバルトおよびニッケルまたはそれらの酸化物が好ましい。

より最近、世界中の学問/産集協会によって継条質炭素の合成についての研究が報告された。ベーカおよびハリスは、この分野の広い検討を1978年発表した(『チミ・アンド・フィジ・オブ・カーボン』、14巻、83~165頁、(1978年))。この研究のほとんどはFeを皮化水素分解触媒として使用することに集中しているが、特許の多くは一般に第電族金属を翻求している。好ましいガスは、CO、Ci~Caアルカンおよびベッゼンであるが、もっと広い種類の族化水素がしばしば翻求されている。

ベーカーおよび共同研究者はグラファイトおよびシリコンの単独独談に支持されたFe、CoおよびCr 独談の存在下 (「J. Catal.」、30(I) 巻、86~95頁、(1973年)、またはニッケル数上で (「J. Catal.」、26(I)巻、51~62頁(1972))、ほぼ500で~900で

3.発明の絆細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は等方強化数小複合体に関する。網状の 総条質(filamentary)強化構造体を製造するため の完全液体相(fluid-phase)方法を釘塞した。こ の方法はその達成については、炭化水素原料の 放分解によって炭素糖条(フィラメント)の33 ができることに基づいている。フィラメントの できることに基づいている。フィラメントの表 ができることに基づいている。フィラメントの表 ができることに基づいている。フィラメントの表 かできることに基づいている。フィラメントの表 かできることに基づいている。フィラメントの表 よってほとんどの任意の所望の繊条質構造体を製 よってほとんどの任意の所望の繊条質構造をによって充填材マトリックス材料の浸透を達成するこ とができる。

(従来技術および発明が解決しようとする課題) 炭化水素ガスおよびCOから炭素を接触製造する方法が提案され、1920年という早い時期に 特許になった(米圏特許第1、352、162号;第 1、868、921号;第1、882、812号)。これらの特許は 製品を「カーボンブラック」とみなしており、実

(「カーボン」、13(3)巻、245~246頁 (1975年))。

米国特許第4.565,683号(D. J. C. イェートおよびR、T、ベーカ)は炭素繊条合成用の触媒としてのFeOを開示している。700℃におけるFe の蒸気処理により形成されるFeOは

100セでアセチレンまたはエタンと反応する。

米国 許第3.816.609号はプロパンのような炭化水素取料ガスから炭化水素に富んだ技れを製造する方法を開示している。まず、集電旅非貴金縣担持触線を使用して炭化水素取料を繊染炭素に転化する。次いで、水源気を使用してこの炭素をガス化して炭化水素に富むガス流を生成する。

米国特許第4,435,376号および第4.518.575号は 疑化水素およびリンで促進された(Ni~Ti) 系触媒による確免世素の合成に向けられている。 リンの新知により、「微糖雑質世素」が強化剤と して良好な物質であるように、直径および長さが 減少しかつ表面積が増大した線条が得られること か示されている。

エネルギレポート第DOE/MC/14400 -1551号の定期特別欄は触媒として鉄を使用 して炭素含有ガスを接触還元することによって維 条炭素を製造する方法を述べている。この方法の 1つの好ましい実施例では、CO/水素ガス混合 物から1~100気圧の圧力下、300~700 ての風度で炭素を鉄系触媒に蒸着させる。生成した炭素は「鉄合有炭素」と呼ばれ、繊維質炭素のの生長全体にわたって金属触媒粒子が小塊として 密接して分散された繊維質数粒状物質であると述べられている。

コヤマおよびエンドウはペンピンと水理を設定を表示に細かいFe 粒子では被理を対象を非常に細かいFe 粒子でイトに 170元 を 11981年12月)。これらの (1981年12月)。これらの (1971年長子 11976年最高 11976年最高 11976年最高 11976年最高 11976年最高 11976年最高 11976年最高 11976年最高 11976年最高 11976年度 1176年2)、あるいはFe 粒子で 1176年2)、

用してこの整石液をベンゼンと水素との混合物の 流れとともに1000でで反応室へ噴入させて炭 化することによって(特別昭58-1180615) 炭素繊条を製造することを述べている。

.

ゼネラルモータ社のG.G.チベットおよび共 岡研究者は炭化水素ガスとしてメタンまたは天然 ガスを使用して約1000℃で炭素繊条を生長さ せる方法を開発した。後炎されたステンレス鋼管 から(米国特許第4,391,787号)、あるいは鋼管 の内側を硝酸第二鉄水溶液で湿潤することによっ て (「カーポン」2340巻、423~430頁 [1985年]) 、あるいは昔の内側に熱い酸化 物脂を生長させることによって(米国特許第 4.497.788号)、触媒粒子が得られる。また、硝 酸第二鉄溶液を蒸発させて鉄化合物を蒸着するこ とによって前処理されたセラミック基質にグラフ ァイト繊維を生長させる方法も開示されている (米国 許第4.565,684号)。2つの炭素生長段 階のうちの第1段階では、5~15容量%のメタ ンと水素との混合物を600~1200℃(好ま しくは、1000~1100で)間まで加熱されたセラミック上に達す。この段階中、この段素織象の接触生長が起る。次いで、ガス中のメタン選度を25容量がまたそれ以上まで上昇させることによって第2生長段階を開始する。その結果、繊維への炭素の熱分解蓄着により繊条が太くなり、直径が5~15ミクロンになり、長さが1~3caになる。

1974年、ニシヤマおよびタマイ(「」. Catal.」、33(1)巻、98~107頁(1974年))は580~900での温度範囲でベンゼンを熱分解することによりNi/Cu合金版をおおした。被教士との解するが要素を形成する方法を報じ起た。被および初来の両立子が要素に存在していては、を有すよび初末形成の両方における触媒でいては、、合有する合金の場合の方が、蒸着速度が高かった。1976年の或る難統研究において、著者は、ゼン・で、機体でで

淀に水素を抵加する有利な効果について報告した (『J. Catal.』、4 5 (1) 単、1 ~ 5 頁 (1976 年))。

1985年、ベルナルド等(『J. Catal.』96(2)巻、517~534頁(1985年))はメタン〜水蒸気混合物から500~900セでシリカ担持Ni/Co 触媒に炭素を悪着させる方法について研究した。Ni 50~100%の合金からの炭素素者物はそれほどち密でないコアと先端の金属粒子とを有する繊条であった。

ニシヤマおよびタマイも、ベルナルドも500 ~700 での温度範囲において炭化水素原料ガス としてエタンまたはエチレンを使用する場合の Cu/Ni 触媒による機条質炭素生長の驚くべき 空疎充螺能を発見しなかった。これらの研究者は 本発明の方法を特徴づける主として二方向性の、 時には、多方向性の生長方式を報告していない。 (課題を解決するための手段)

本発明は今日の複合体技術の限界を克服する網 状数小複合構造体を製造するための多様な方法で

かくして、本発明は下記のように既存の複合体 技術の限界を克服することが明らかである。これ により、最小の処理かつ確い部分における等方強 化により複合構造体を直接網状に製造することが できる。

本発明の微小複合体の合成のための強化用要素は炭化水素がスおよび金属合金触媒を使用して高温で接触的に生長された炭素繊条である。これらの炭素繊条は、直径が0.01ミクロンから約2ミクロンまでの範囲にあり、長さが数百ミクロンであり、約2%~約20%の範囲の容量密度で無秩序に燃り合った網状体(第1図参照)として生成される。

接業継条は更に、主として二方向性(第2図参 限)、時には、多方向性(第3図参照)の生長モードを示すことを特徴としている。かくして、単一の金属触線粒子から1本以上の炭素繊条が生長する。更に、一般に、触媒の電径と炭素繊条の直径との間には、1対1の相応関係がある。

これらの磁条は化学器者法を使用して他の物質

炭素網状体は、いくつかの表面処理技術、例えば、化学素者、電者、無電解付着のうちの1つまたはそれ以上のより更に変性して繊条質網状体の構造および特性を変えることができる。例としては、強度向上のために元の炭素維条に熱分解グラファイトを化学素者し、次いでニッケルを電着してアルミニウムマトリックスに対する温潤を促進する。

で被覆することにより変性することができる。

本発明の強化額状数小複合体を第 6 回的性化額状数小複合体を第 6 回的技法の第 1 可認定 概略的に示して持着された接触の合金 は 2 では、型のの変化化素を 2 では、型のの変化化素を 2 では、一般のでは、型が変が、 2 では、 2 では、 2 では、 3 では、 4 では、 4 では、 4 では、 5 では、

この方法の第2工程では、マトリックス材料を 液体として導入し、型内の機条間のすべての有効 空隙を埋め、それにより成形複合構造体を形成す る。浸透物(マトリックス)はポリマー物質であ るが、金属またはセラミック物質であることもで きる。いずれの慣習的処理もなしに製造された成 形複合体を型から取出し、型を再循環する。

約1ミクロンより可成り小さい触媒粒子を選択 することによってこの方法により薄片複合体を合 成することができる。総条の直径と触媒粒子の寸 法との間に1対1の相応関係があるので、明らか に薄い片、例えば、厚さが1mm未満の薄片に、い ずれの処理なして超数額線条の無秩序組織構造体 を充電することができる。

授漁生長した炭素機条は、化学票者を使用して他の物質で被覆することによって変性することができる。CVD被膜は化学悪者および浸透業界の熟練者には周知のように、通切な揮発性前駆体を適切な温度で型内の継条質炭素網状体に通すことによって付着される。任意の所望の厚さのセラミによって付着される。任意の形望の厚さのセラミック、金属または炭素の網状体に付着させることができる。

継条処理におけるかかる融通性は特定のかさ又 は表面特性を持つ継条をデザインする新しい可能 性を開発するので特に有利である。多くの金属マトリックス複合体系では、維条の耐溶融物溶解性が必須要件である。例えば、インベストメントが必要性である。例えば、インベストスを合意を利用する単結晶では、少しのCVDを利用する単位では、少しのCVDを制度を表して対して、MFIOを被して対し、MFIOを対して対した。他方に対して通りがなる。他方に対して通りがなるのでは、な良好なを確保するとである。とは例えば、アルミニウム合金による良好なである。では例えば、アルミニウム合金による良好なである。では保する一方法である。

化学無着の魅力的な面は元の繊条に人工のナノスケールの多層が意図的に構成されることである。スケールが十分に微観である場合、複合体織条の特別な剛性を達成するために周知の超効率効果を利用することが可能であると思われる。多層構造体の層間の界面接合強度を調整するのは破断強じん性を向上させる他の方法である。

マトリックス物質(浸透物)はポリマー、弾性体、金属、合金またはセラミックであってもよく、 総条網状体の浸透中、液体状態で使用される。ま た、モノマーを型内で重合させるようなその場方 法によりポリマー浸透を進放することもできる。

いくつかの理移金属、主としてCo、NIおよびFeが炭化水素がスおよびCOを繊条質炭素に転化するように触媒として働くことは周知であるが、有効空隙を埋める傾向がある急速多量生長を生じる触媒は確認されなかった。或る合金系がこのような生長を生じるという本発明者により、網状の等方強化微小複合体を合成することができる。

本発明者は2種類の金属合金系がこのような空 陳充壤生長を生じることを見出した。両種類は全 組成にわたって一連の固溶体を形成する金属の出 合せによって機関され、繊条質炭素の生長用の比 較的良好な触媒あると知られた金属が組合せであ り、その一方は触媒活性を何ら示さず、また一方 は活性の乏しい触媒である。 第1の種類の好ましい合金系は第11版金属の例であるNi/Cu系、すなわち、雑条質炭素形成用の触媒である知られているNiと、第1日版金属、すなわち、継条質炭素形成用の触媒でないと、また主成分としている。NiおよびCuとを主成分としている。NiおよびCuはそれらの全組成範囲にわたって一連の固定性を形成する。本発明のための好ましい組成範囲はNi約90重量%であるが最も好ましい。

 このNi に添加した場合、合金触媒は一般に約 200より大きい縦機比の非常に長い臓象を形成 する。燃り合った網状体における任意の1本の特 定臓象の揺却を見つけ難いので、実際の緩機比は はっきりとはわからない。

更に、Nj/Ca合金から生長された離象は継条内の触線粒子の位置によりNiから生長された 織条のにはなける。触線粒子は機条の先端をはなく、主として2つの様条の中間に表示が2つる。 を反ってはなく、1つの検査といる。 を反ってはないでは、1つの検査といる。 を反ってはないがかかることを表示が2つる。 を反っては、1つの検査といる。 を反っては、1つの検査といる。 を反っては、1つの検査といる。 を反っては、1つの検査といる。 を反っては、1つの検査といる。 を反っては、1つの検索を生長をでは、2つの大力のをは、2つの大力のは、2つの検索を生長がある。 をにはどの表示がよるには、2つの表示がより、2つの活性を高のとは、2つの活性を高い、2つの活性を表示。 を会から生長された をなるは、2つの検索を生長では、2つの活性を高いると、2つの活性を高いるとは、2つの活性を表示。 を会から生長された を会から生長では、2つのにより、2つの活性を高いるとは、2つの活性を表示。 を会から生長された を会から生長では、2つの活性を高いる。 を会から生長では、2つの活性を高い、2つの活性を表示。 を会から生長では、2つの活性を高い、2つの活性を表示された。 を会から生長では、2つの活性を表示された。 を会から生長では、2つのでは、2つの活性を表示された。 を会から生長では、2つのにより、2つの活性を表示された。 を会からはないた。 を会からはないた。 を会からはないた。 といるとは、2つのでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2ののでは、2のので

とともに使用する場合、ほとんど爆発的な種類の 織条質炭素の生長が建成される。上記の第第一 1 B族金属の組合せと阿様、炭素の生長は数10分 ではなく、数分のうちに非常に速い速度ですべて の有効空隙を埋める傾向がある。また、炭素繊条 は主として 2 方向性であることがわかり、すなわ ち、少なくども2本の炭素雑条が1つの触媒粒子 から生長する。この触媒系による非常に違い空隙 充環生長のため、炭素の生長は代表的にはNI/ Ca 系による通常の5~約10容量%ではなく約 2 容量%の非常に低い容量密度のものとなる傾向 がある。この種類の生長の他の新規な著しい特徴 はスポンジゴムの1つを思い出させる或る程度の 弾性を有する「スポンジ状」となる傾向があると いう点である。このような繊条炭素の生長はこれ まで報告されていない。この弾性特性の理由はわ かっていない。

また、Niに対するPdの添加の意外の新らたに発見された有利な性質が固溶体を形成する他の 第14族卑金属/Pdの組合せ、すなわち、Co/ てのエタン又はエチレンとともに使用した場合の この触媒系の主として2方向性生長および空族充 壊綻は認められなかった。前述の研究者は異化水 素ガスとしてペンゼンおよびメタンを使用した。

また、本発明者はNi/Au、Co/Au、Fe
/Au、およびCo/Cuのような第号-【B族園
溶体金属合金の他の組合せが純粋の第号族金属以上に着しく高められた触媒活性を示すこと、およびこれらの合金系が主として2方向性炭素繊条生長を生じることを見出した。Ni/Cu 系の場合と同様に、これらの合金は繊条質炭素の形成用の公知の触媒、すなわち、Ni、Fe およびCo と、非触媒、すなわちCu およびAu との組合せである。

第2種類の金属合金触媒の好ましい例はNi/Pd 系である。Ni およびPd もそれらの全組成 範囲にわたって一連の間熔体を形成する。Ni が 繊条炭素の生長用の比較的活性な触媒である一方、 Pd は比較的不活性な触媒である。約50/50 重量%のNi/Pd の合金をエタン又はエチレン

Pd の場合に認められた。この場合も、合金系は 気理族の非費金属よりも著しく高い炭素成 の 触媒活性を示し、炭素繊条は主として 2 方向性で あり、炭素の生長は或る程度の弾性を有し、有効 空隙を埋める傾向がある。

取る用途では、ほぼ単分散の炭素繊条、すなわ ち、実質的に同じ直径を有する総条を製造するこ とが好ましい。この場合、すべて実質的に同じむ程および炭素雑乗の所望の直径に実質的に等しい大きさの合金触媒粒子で開始するのが明らかに有利である。このような合金粉末は金属からのエアゾール製造によるか、あるいは金属煙を発生させるほどの比較的高い圧力での加熱素発によるか、あるいは揮発性の有機金属前駆体の熱分解によって生じることができる。

の壁部に成分金属の膜を付着させ、次いで付着膜を加熱して相互拡散により合金を形成する方法である。 炭化水素を型に導入すると、繊条質炭素の生長工程中、膜が順値する。

金属触媒中の少量の不能物は有意な効果を有しているとは思われない。かくして、不能物としてのMn およびFe の各々が約1重量%未満の公称Ni 70重量%およびCu 30重量%の組成物のモネル(Hosel)初末が公称上純粋なNi/Cu 合金として有用であるとわかった。また、Mn およびFe が最小量の公称Ni 55重量%およびCu 45重量%のNi/Cu シートが繊条炭素の生長用の効果的な触媒であるとわかった。

1gのNi/Co合金触線は触線粒子が不活性になるまでに、少なくとも1COgの総条質炭素を発生させることができるとわかった。従って、型の実際の触線装入量は所望の容量密度を達成するように調整するのかよい。金属合金粒子は、望むなら、少なくとも一部、酸で炭素維条から抽出することができる。

熱分解だけで炭化水素ガスを炭素形態に転化することができる。この炭素は気相成核によって形成され、カーボンブラックの製造に実施される様として一般に知られる微粒状形態、または炭化水素を一般に約900でより高い非常に高い温度で分解するときの薄膜熱分解形態のいずれでもよい。後者は本質的に、化学薬者として一般に知られる方法の例である。

継条質提案の接触生長は高温の金属触媒粒子と 提案含有ガスとの接触を必要とする。CDおよび 種々の提化水素ガスのような多くのガスが過去に 使用されてきたが、本発明のための好ましいおえ はエチレンおよびエタンである。媒すなわち熱分 解炭素の形成は方法の全体効率を低下させ、その うえ金属触媒粒子の触媒活性を阻害してしまうの で、本発明の実施には回避される。

継条質皮素の生長には、元素状炭素への発熱分解反応を受ける炭素調ガスを必要とすることがベーカによって提案された。かくして、CO、アセチレン、エチレンおよびブタジェンなどのガスは

容易に繊条質炭素を形成するが、メタンなどのガスはそうでない。メタンからの繊条質炭素の生長は炭素への接触転化前にさほど安定ではない分子へのメタンの熱転化を必要とするものと思われる。

本発明のためには、炭化水素ガスは、処理条件下で煤すなわち熱分解炭素をごくわずかしか形成しないように、すなわち、金属合金触媒の存在下で炭素のみに分解するように選択される。5500~650°~750℃の温度範囲ではエチレンが好ましく、650°~750℃の温度範囲ではエタンが好ましい。しかしながら、すでに形成された炭素を強分解炭素層で被覆したい場合、温度を上野にせるか、あるいは他のさほど熱安定性でない炭化水素を使用すればよいことは明らかである。

本発明の好ましい炭化水素源ガスであるエタンおよびエチレンは容易に入手でき、比較的安価である。エタンは繊条質炭素の生長にはエチレンよりもいくらか高い温度を必要とする。その理由は金属合金触媒が繊条質炭素を形成する前にエタンが熱分解によりエチレンに転化される必要がある

ためと思われる。

ペンゼンに比較的高価であり、発感性であり、 またCOは非常に有毒である。メタンは本発明の 合金触媒で起る任意の磁象質炭素生長には約900 でを上回る非常に高い反応温度を必要とすること がわかる。これらの条件下では、触媒粒子は炭素 層で被覆してこれらの粒子を比較的すぐに不活性 にする傾向がある熱分解炭素の付着が起る。

アセチレンは300 でほどの低い温度でNi/ Cu 合金触媒により雑条質炭素を形成する。しか しながら、純粋なアセチレンは約450でほどの 低い温度で熱分解により煤を容易に形成する傾向 がある。

原料ガスの純度は不可欠の要因であるとは思われない。いわゆる「化学的に純粋な」品種、すなわち、ほぼ38%の純度のエタンおよびエチレンをそれ以上精製せずに首尾よく使用した。 硫化水素 などの或る不能物が合金触媒を奪するらしいが、これは現時点では知られていない。公称上純粋なエタンおよびエチレンが好ましいが、これら2種

のガスの混合物ならびに窒素またはアルゴンなどの不活性ガスとの混合物を用いてもよい。また、約10容量%から約90容量%までの範囲の水素の初期の添加はNi/C。触媒が活性のままでいる時間を長くすることがわかった。水素が触媒粒子を比較的付着炭素膜のない状態に保つものと推動する。

好ましい条件下では、反応器に供給されたエチレン又はエタンの80モル%ほどが炭素繊条の形態の炭素に転化された。この分解の割生物をガスクロマトグラフィにより分析し、主として水素であり、いくらかメタンが含まれ、ならびにプロパンおよびブタンなどの簡単な飽和炭化水素分子が少量含有されているとわかった。

いずれの未反応原料ガスを部分的に再種類し、 すなわち、純粋な原料ガスと混合して工程をさら に効率的にするのがよい。また、繊条生長中、望 むなら、反応器からの流出ガス流を水素源として 使用することもできる。

好ましい触媒系、すなわち、Ni/Co または

Ni/Pd での本発明の実施に利用できる温度範囲は約300℃~800℃であり、主として使用する炭化水素ガスにより定められる。低い方の温度では、炭素の生長速度は十分には速くなく、高い方の温度では、触媒粒子はこれらの不活性にする炭素被膜で覆われる傾向がある。

Ni/Coおよびアセチレンの場合、300でほどの温度を使用するのがよいことが示された。エチレンの場合、温度は約500で~650での範囲であるのがよい。エタンの場合、温度は約650で~約800での範囲であるのがよい。後者の場合、エタンはこれを繊条質炭素に接触転化する前にエチレンに熱転化される必要温度まで予熱し、次いでより低い温度で触媒に接触させるのがよい。

本発明を等温超様でのみ実施したが、繊条質網状体が型にいくに速くかつ一様に充満するかを制御するために繊条を異なる温度で生長させることに利点がある。炭素繊条をグラファイト化するためには、2500で以上の高温熱処理が意図され

る。化学落着により磁象を被置するのに使用され る温度は実施の際、当業界で周知のように前駆体 および所望の蒸着速度に合うように選択される。

本発明を周囲大気圧でのみ実施したが、大気圧より低いおよび高い圧力で継条質炭素を接触的に合成することができることはよく知られている。化学繁者は一般に大気圧または大気圧以下の圧力で実施される。

本発明は複合構造体の合成に関するが、生長時 の機会網状体は化学素着表面変性および/または 逆択的酸化の利点があってもなくても、それ自身 実用性がある。炭素繊条または化学蒸着被環炭素 繊条を多孔性 造体および多孔性材料として、例 えば、触媒支持体、濾過媒体および新熱材として 用いることができる。

炭素繊条は写電性であるので、高い表面積のバッテリ電極として、あるいは厚電膜にも実用性がある。

本発明で開示された触線は或る炭化水素を炭素に転化するのに非常に効率的であり、主な副生物は水素ガスである。従って、この技術は、少なくとも炭素繊条の合成に実施する場合、炭化水素を燃料ならびに化学変品として価値のある水素に転化する手段であると考えることもできる。

実施例1

一方がN; 製、他方がN; / Cu 合金製の2つの金属箱を長さ90cmの炉の中の直径2.5cmの石英反応器に装入し、200cc/分で流れているアルゴン下で700でまで加熱した。合金の公称組成はN; 約45重量%、Cu 55重量%およびFe およびMn 1重量%未満であった。石英反応

实施例 2

金属触媒を石英反応器に装入しない以外、実施例1をくり返した。 2 時間後、石英管を調べ、炭素付着物を含有していないことがわかった。 これはこれらの条件下では、熱分解が起らず、機条質炭素が接触生成物であることを示している。

実施例3

石英反応器に1枚の高純度Cu 箔を装入した以外、実施例1をくり返した。繊条質炭素の生長が起らず、Cu 箔は重量を増さなかった。これはCu が繊条質炭素の生長用の触媒でないことを示している。

実施例 4

Ni 結およびNi/Cu 箱に加えて、第 3 試料のNi/Cu 粉末 (セラック(Cerac): 7 0 / 30重量%)も混入した以外、実施例 1 をくり返した。Ni/Cu 粉末は雑条質炭素プラグを生長させ、このプラグは石英反応器の直径を満たし、長さが約 1 5 cm であった。初めの重量および最終的重量は、Ni: 0.2 3 4 9 g \rightarrow 0.2 3 5 7 g; Ni/Cu

器の出口の目視窓から雑条質炭素の生長を監察す ることができた。この温度で、エタンを100cc ノ分で波すことによってアルゴンを罩換した。2 時間後、エタンをアルゴンでパージし、反応器を 冷却した。Ni 宿はその上に磁気質炭素がほぼ? **■の厚さで黒く生長しており、試料の量の増大に** より幾何学的表面積diあたり20mg/hrの生長速 度が得られた。対照的に、Ni/Cu箱は厚さl3 ■の緻密な炭素層を生長させ、この層は石英管の 壁部まで延びていた。試料の量の増大により、幾 何学的表面種diあたりほぼ200mg/hrの生長速 度が得られた。Ni/Ca箱は繊条質炭素の生長 の中心に埋められ、機械的に変わっていない。第 2 図はNi/Cu 宿から生長された2方向性炭素 繊条を走査電子顕微鏡 (SEM) 写真で示してい る。この例は上記の純粋なNiを上回るNi/Cu合 金の大きな触媒活性および Ri/Cu 合金からの 炭素磁条の空隙充電傾向を実証するものである。 総条中の触媒粒子をX線分析で調べ、Cu および Niの両方を含有していることがわかった。

箱:0.3996g→1.0749g:Ni/Cu 粉末 :0.409g→6.8870gであった。

実施例5

実施例 7 と同様に、市販のNi/Pd 系溶融紡糸合金(アライドケミカル)を石英反応応器中の600でのエチレンにさらした。約2分の読準期後、繊条質炭素の生長が開始し、ほぼ5分後、ごの異の全直径を満たした。ほぼ15分後、これの場合の生長物はNi/Cu 粉末またはNi/Cu 粉末またはNi/Cu 粉末またはNi/Cu 粉末またはNi/Cu 粉末またはNi/Cu 粉末を有していた。炭素繊条を走査一触統子での品質を有していた。炭素繊条を走査一触統子がらの生長物は実施例1の第2図と同様の主としたの生長物はよいた。この生長物はX線分析の結果、Pd およのNi を含有していた。

実施例 6

市販の無電解 Ni を使用して直径 13 mの Cu 管を Ni で被覆し、これをきれいな石英反応器に 装入した。アルゴン中 10 %の Hi を 200 cc/ 分で1時間流した後、エタンを100cc/分で4時間流した後、エタンを100cc/分で4時間流した以外、実施例1の条件をくり返した。実験の終了時、Cu管は織条理炭素を全に満たされた。炭素機条中の触媒粒子の文を表がある。この場合、1時間のがより、Ni/Cu合金表面層を形成したものと思われる。とは接触にNi/Cu合金表面層を形成したものと思われた。この実施例はNi/Cu合金表面層を形成したものと思われた。この実施例はNi/Cu合金表面層を形成したものと思われた。この実施例はNi/Cu合金元は機能を対した。この実施例はである。(cu管の外面には、炭素の生長は起らなかった。

実施例7

スパッタ付着により生じた厚さ 0.3 ミクロンの Cu および N i 膜を部分的に重ねることによって 石英基質を被覆した。この被覆石英スライドを実 施例 1 と同様に石英反応器に装入し、1 0 % M z/Ar 混合物中で 6 0 0 でまで加熱し、1 時間 6 0 0 で

実施例 9

Cu をスパックAs 膜に代えた以外、実施例? をくり返した。As 領域は光沢があるままであり、 Cu およびAu 同様、As が炭素形成用の触媒作 用がないことを示した。重なりNi/As 領域は Ni 領域におけるより多くの炭素雑条が生長した 領域であることを示した。この触媒はNi/As 固溶体がNi/Cu またはNi/Au の固溶体より も形成し酸いが、As もまた雑条質炭素生長に対 するNi の触媒活性を高めるためである。

実施例10

Ni 膜をPd に代え、Cu 膜をAu に代えた以外、実施例でをくり返した。600℃でエチレンにさらした後、Pd 領域はわずかな黒ずみを示し、Au 領域は光沢のあるままであり、Pd/Au 領域は厚さ0.7 mmの繊条質炭素の生長を示した。この実験は固溶体を形成するPd に対するAu の添加により繊条質炭素の形成に対するPd の活性を大いに高めることを実証するものである。

実施例 1_1

に保った。次いで、ガスをエチレンに100cc/分で仕込み、実験を1時間続けた。Cu で被覆されたスライド部分は炭素の生長がなく光沢があるままであり、Ni 領域は厚さ1 m未満の炭気気生態が存在していて目に見えるほどに黒ずんでいたが、重なりNi/Cu 領域は厚さほぼ8 mの炭前になり、Cu 対域を有していた。炭化水素がスにさら、Eu がまだが、Cu 合金を形成した。この実験は数させてNi/Cu 合金を形成した。この実験は変を付1、2および3と同様、Cu が非触媒性であり、Ni にCu を添加して合金形態とするものである。

実施例 8

Ce 膜をスパッタ Au 膜に代えた以外、実施例7をくり返した。結果は同様であり、 Au が非触媒性であり、 Ni / Au 合金が Ni だけよりも活性であることを示した。 X線分析により、 炭素縦条中の触媒粒子は Ni および Au の両方を含有していた。

Pd をCo 膜に代えた以外、実施例 1 0 をくり返した。Co/Au 領域はCo 領域のほぼ 2 倍の厚さの繊条質炭素の生長を示し、Au もまた繊条質炭素形成に対するCoの触媒活性を高めることを示した。

实施例 1 2

Cu 膜をスパッタ Pd 膜に代えた以外、実施例 7 をくり返した。Ni 領域は厚さ 1 mm未満の継条質炭素を生長させ、Ni/Pd 領域はいくつかの領域における厚さ 1 0 mm より厚い繊条質炭素の生長物を有していた。Pd 領域はまだら状の炭素の生生長のみを示した。これは合金が一方の金属単独よりも触媒的に活性であるような固溶体を形成する 2 種の範疇液合属の例である。

实施例 1 3

Ni をCo に代えた以外、実施例12をくり返した。Co およびPd 領域は継条質炭素の生長により部分的黒ずみを示し、Co/Pd 領域は厚さほぼ1mmの生長を示した。これは一方の金属単独よりも活性である第項族金属の組合

せの他の例である。

实施例1.4

反応器にNi/Co 粉末を装入し、エタンをメタクにNi/Co 粉末を装入し、エタンをメタクに入れ、実施例1をくりた。700でで、実施例1をくりた。200ででは、近極を50ででは、大変生長が起これが、全数ででは、100のでは、100ででは、

実施例15

実施例1と同様にNi/Cu 粉末触媒により 700ででエタンから生長された継条質炭素をヘキサメチルジシラザン(HMDS)の熱分解から 得られたSiCxNy 化学蒸着(CVD)被膜で被 種することによって更に処理した。継条質炭素の

例15をくり返した。この高温は高い蒸著速度を連成するために選んだ。30分の露出後、試料を治却し、反応器から取出した。この場合、総数学費業生長物は企業電子顕微鏡で破損を調べた結果、セラミック状外観を有していた。第5回おような破損要面の顕微鏡に合致している。0.2ミクロンの維条質度素は合致したSiCxNy被膜から延迟ではないが、総条質生長物のブリッジングがはっきり見えている。

実施例18

実施例1と同様なNi/Cu 箱実験からの継条 質炭素生長物を型プレスに装入し、低粘度エポキシ樹脂(E.F.フラー社)で含设した。型を圧 力下で50 でまで加熱し、そして夜通し冷却した。 その結果得られた繊条炭素強化エポキシ複合体を 薄切りして走査顕微鏡で調べた。 総条質炭素生長 物はエポキシ樹脂が完全かつ一様に浸透している とわかった。

<u>実施例19</u>

生長後、アルゴン液状HMDS溜めに吹込むことによってHMDS蒸気で飽和されたアルゴンによりエタンを置換した。CVD浸透を3時間行った。このHMDS露出後に炭素総象を走査電子顕微鏡及びX線により調べた結果、炭素総象は合致Si含有層で被覆されていた。この実験は堤状複合体用の強化剤として使用することができるCVD変性緩条質炭素生長物のその場製造を説明するものである。

<u>実施例 1 6 '</u>

HMDSをテトラエトキシンランに代え、CVD 浸透中、温度を550でに下げた以外、実施例 15をくり返した。この前駆体はSiOz 被膜を付着させることが知られている。走査電子顕微鏡 (SEM) 検査の結果、炭素繊条生長はSiOz であると思われるSi 含有層で合致して被覆されていた。

実施例 1.7

温度を900℃まで上げた後、液状HMDSを] = 2/分の速度で反応器に往入した以外、実施

一端が2つの多孔でありない。 で表別であるまでは、1、2 5 mのの多孔でありない。 で表別である。 で表別でありた。 で表別である。 で表別である。 では、1、2 5 mののののののののののののののののののののののののののでは、1、2 5 mでは、1 5 mでは、1

第1回は炭素繊条の無秩序に織り合わせ網状体を示し、繊条中の明るい点が触媒粒子を表わしている顕微鏡写真:第2回は繊条中の触媒粒子をより詳細に示す顕微鏡写真(繊条の直径は明らかに触媒粒子の直径の関数であり、個々の触媒粒子から炭素繊条が2方向に生長しているのが見えてい

特閒平3-260119 (12)

る》:第3回は1つの触媒粒子からの多方向生長の例を示す類微鏡写真(多方向生長は触媒粒子A、B、C、Dからはっきり見えている):第4回はセラミック材料で被理された被条置炭素網状体を示す顕微鏡写真:第5回は過じ被覆網状体をもった的の呼で流するための型の横断面図:第7回は応じを形成するための反応器とい型を示す横断面図である。

1 …… 2.5 cm の石英管、 2 ……ガラスファイバ、3 …… 1.2 5 cm グラファイトロッド、4 ……石英管の壁部およびガラスファィバによって形成された型キャビティ。

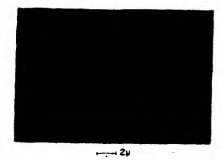
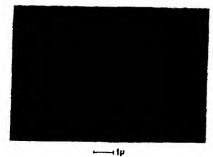


FIG. I



F I G. 2

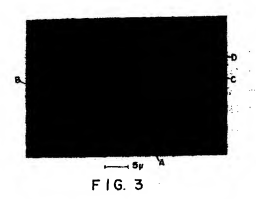
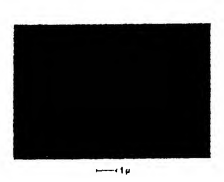


FIG. 4

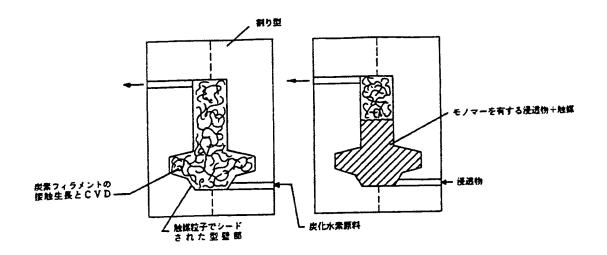


F 1 G. 5

特開平3-260119 (13)

図面の浄杏(内容に変更なし)

分子前駆体からの成形複合体の製造



F I G. 6

図面の浄雪(内容に変更なし)

F I G. 7

統 補 正 書(方式)

3.6.13 平 月 日 平成

適

亘

平成1年特許顯第323648号 1.事件の表示

等方強化網状微小複合体 2 発明の名称

3. 補正をする者

特許庁長官

事件との関係

エクソン リサーチ アンド エンデニアリング コムパニー

氏 名 (5995) 弁理士 中 村

平成3年5月14日 5. 補正命令の日付

明細書の図面の簡単な説明の観 明細書及び図面 6. 補正の対象

7. 補正の内容



特開平3-260119 (14)

(1) 明細書第42頁15行~第43頁6行の"第 1図は……高い倍率で示す顕微鏡写真"を次の 通り訂正する。

「 第1 図は炭素繊条を無秩序に織り合わせ た本発明の網状体の繊維の形状を示す顕微鏡 写真である。図中、繊条中の明るい点が触媒 粒子を表している:第2図は同じく網状体の 繊維の形状を示す顕微鏡写真である。図中、 繊条中の触媒粒子がより詳細に示されている (機条の直径は明らかに触媒粒子の直径の関 数であり、個々の触媒粒子から炭素繊条が2 方向に生長しているのが見えている);第3 図は網状体の繊維の形状を示す顕微鏡写真で ある。図中、1つの触媒粒子からの多方向生 長がわかる。(多方向生長は触媒粒子A、B、 C、Dからはっきり見えている);第4図は セラミック材料で被覆された繊条質炭素網状 体のセラミック粒子の構造を示す顕微鏡写真 : 第5図は同じ被覆網状体のセラミック粒子 の構造をもっと高い倍率で示す顕微鏡写真」

(2) 顧客に最初に抵付した明細書及び図面(第6回、 第7回)の浄書(内容に変更なし)・別紙のとおり